

Doc. 1-1 on ss 13 from WPIL using M.

©Derwent Information

### Surfactant mixtures of alkyl-oligosaccharides, alkyl - glucosides and alcohols

Patent Number: BE-737973

• Abstract:

BE-737973 A Coating compositions of the formula R1O(C6H10O5)mH (I) (in which R1 is an alkyl radical C11H23 to C32H65; (C6H15O5) is a glycosyl moiety; and m is at least 2, pref. an average 3 or more. The R1O group is joined to the C1 carbon of the glycosyl moiety). Preferably R1 is C12H25 to C18H37. Mixtures of 20-90% of (I); 0-50% of alcohol R'OH, and 10-70% of (I) (with m = 1) are normally used. Butyl glycoside (e.g.) is prepared in the usual manner (Fischer reaction), adding excess R'OH to the reaction mixture and effecting transalkylation with attendant partial formation of alkyloligosaccharides by heating, e.g. under reduced pressure, removing water and butanol by distillation.

• Patentee & Inventor(s):

• Publication data:

Patent Family: BE-737973 A 0 DW1970-09 \*

NL6913461 A 0 DW1970-10 DE1943689 A 0 DW1970-11 FR2017240 A 0 DW1970-39

US3547828 A 0 DW1970-49 CA-892579 A 0 DW1972-08 GB1284456 A 0 DW1972-32 JP73010716 B 0 DW1973-15

Priority nº: 1968US-0759259 19680903

Covered countries: 8
Publications count: 8

Accession codes :

Accession No : 1970-14249R [09]

• Derwent codes :

Manual code: CPI: D11-A E07-A02 E10-

A07 H07-G03

Derwent Classes: D25 E13 H07

• Update codes :

Basic update code: 1970-09
Equiv. update code: 1970-10; 1970-11;
1970-39; 1970-49; 1972-08; 1972-32; 1973-

15

Patent assignee: (ROHM) ROHM & HAAS CO

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Int. Cl.:

C 08 b, 11/02

Benachrichtigung gemuß Art. 7.§ 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBl. I S. 960):

1943689

26. August 1969

H / W (97) 68-40

Rohm and Haas Company, Philadelphia, Pa., USA

ALKYL-OLIGOSACCHARIDE UND IHRE MISCHUNGEN MIT ALKYL-GLUCOSIDEN UND ALKANOLEN

Diese Erfindung betrifft oberflächenaktive Alkyl-Oligesaccharide, Mischungen von Alkyl-Oligosacchariden mit Alkyl-Glucosiden und Alkanolen und auch Verfahren für die Herstellung dieser Stoffe.

Die Erfindung bezieht sich insbesondere auf die Herstellung von Mischungen von Alkyl-Oligosacchariden, deren Komponenten die folgende Struktur

$$RO(C_6H_{10}O_5)_mH$$

haben. In dieser Formel ist R ein aliphatischer Kohlenwasserstoffrest aus dem Bereich von

$$C_{11}^{H}_{23}$$
 bis  $C_{32}^{H}_{65}$ 

und  $\underline{m}$  in dem Oligosaccharid-Anteil,

ist mindestens 2, aber im Mittel 3 oder mehr, Glycosyl-Einheiten. Eine der Glycosyl-Einheiten ist karch ihr erstes Kohlenstoffatom an die Alkylgruppe - R gebunden.

Eine andere Aufgabe dieser Erfindung besteht in der Herstellung von oberflächenaktiven Zubereitungen, die aus Mischungen von Alkyl-Oligosacchariden, Alkyl-Glucosiden und Alkanolen bestehen.

Die Alkyl-Oligosaccharide sind sehr wirksame hydrotrope Mittel für Alkyl-Glucoside und Mischungen von Alkyl-Glucosiden und Alkanolen. Sie sind leicht löslich in stark alkalischen Lösungen und erleichtern dadurch die Formulierung von oberflächenaktiven Materialien in stark alkalischen flüssigen Systemen. Ausserdem sind sie selbst und auch in Mischung mit Alkyl-Glucosiden und Alkanolen als Detergentien für Textilien, insbesondere in alkalischen Systemen, geeignet.

Alkyl-Oligosaccharide sind hereits bekannt aber die bekannten Stoffe dieser Art haben eine deutlich andere Struktur als die Verbindungen nach der vorliegenden Erfindung und unterscheiden sich auch deutlich in ihren Eigenschaften von diesen. So hat z. B. Matsubara (Bull. Chem. Soc. Japan 34, 718 (1961) [C.A. 56, 8823]) die Herstellung von Alkyl-Maltosiden durch Erwärmen einer Lösung von Maltose in einem aliphatischen Alkohol, der 0,1% HCl enthielt, beschrieben, wobei Alkohole im Bereich vom Methyl- bis zum Isoamylalkohol verwendet wurden. Diese Maltoside sind nicht oberflächenaktiv. Ausserdem liegt der Rest P. im Bereich von C1 bis C5 im Gegensatz zu den Werten für R von C11 bis C32 bei der vorliegenden Erfindung. Der Wert für m in diesen Maltosiden ist 2 aber zum Unterschied gegenüber der kennzeichnenden Forderung für die Zubereitungen nach der vorliegenden Erfindung im Mittel nicht mindestens 3.

Ein anderes Beispiel aus dem bekannten Stand der Technik ist die Veröffentlichung von Hori (Yakugaku Zasshi 78,999 (1955) [C.A. 53, 3073 (1959)]), in der die Herstellung von Alkyl-Cellobiosiden mit Alkylgruppen im Bereich von C4 - C18 beschrieben ist. Der Vert für m in diesen Verbindungen ist 2 aber im Mittel nicht mindestens 3, so dass eine wesentliche Forderung für die vorliegende Erfindung nicht erfüllt ist.

In der USA-Patentschrift 2 974 134 ist die Herstellung von oberflächenaktiven Alkyläther-Glucosiden und Alkyläther-Oligosacchariden beschriehen, wobei Oligosaccharide mit einem Alkalihydroxid umgesetzt werden, um ein salzartiges Alkali-Derivat zu erhalten, das dann mit Alkulhalogeniden unter Druck umgesetzt wird, voran sich eine Nydrolyse mit einer Mineralsäure anschließt, um eine
Mischung der oberflächenaktiven öther zu erhalten.
Diese Materialien sind Äther und nicht Acetale wie die
Stoffe der vorliegenden Erfindung. Die Zubereitungen
nach der vorliegenden Erfindung enthalten keine Ätherbindungen oder Halbacetalgruppen im Gegensatz zu den
Materialien der genannten USA-Patentschrift, bei denen
beides vorhanden ist.

In der USA-Patentschrift 2 355 245 ist die Berstellung von Polymeren von Alkyl-Glucosiden durch Erwärmen von Alkyl-Glucosiden mit einem sauren Kntalysater beschrieben. Im Gegensatz zu den Verbindungen der verliegenden Erfindung sind in dieser Literaturstelle für P Beste mit maximal C<sub>6</sub> offenbart, veregen bei der vorliegenden Erfindung R einen Vert von mindestens G<sub>11</sub> hat. Dieses ist aber ein kritischer Pakter um die hohe Wirksamkeit der Oberflächenaktivität und als Detergens eder Waschmittel für Textilien zu erreichen.

Das Verfahren, durch das die neuen Alkyl-Olicesaccharid-Zusammensetzungen und die neuen AllvI-Olicosaccharid-Alkohol-Alkyl-Glucosid-Mischungen hergestellt werden können, kann in alleemeiner Weise vie folgt beschrieben worden: Ein nicdriceres Alkyl-Glucesid, verzuesueise Butvl-Glucosid, wird durch eine übliche Fischer-Typ Reaktion hergestellt, vehei 1 - 12 Mal des niedrigeren Alkanols pro floi Glucosid verwendet verden. Er wird ein saurer Katalysator in einer Monge von etwa 0.0005 Mol pro Mol Glucose bis etwa 0.05 Mol pro Mol Glucose verwendet. Der beverzugte Katalysater ist 1950.. obwehl auch HCl, HNO; . p-Toluolsulfensmure, Methansulfensaure und andere saure. Electronen-aufnehmende Verbindungen der Gruppe, die allecmein als "Icwis Suuren" bezeichnet werden, verwender werden binnen. Benn Schwefelsaure als Entalysator benitzt wind, ist es verteilhair. etwa 0.1 - 2.0 Grams pro t'ol Glucore (0.001 - 0.02 tto) pro-Mol Glucose) zu verwenden. Uenn Putenol eder ein enderer niedrigeres Alkanol benützt wird, ist die bevorzugte Menge 2 bis 6 Mol pro Mol Glucese. Die Peaktion wird bei Raumtemperatur oder ober mib dieser Temperatur, vorzugsweise bei 80 bis 1200 C, durchreführt unter Rückflußkühlung, bis die Mischung klar ist und die Glucose in

Lösung gegangen ist. Alternativ kann das Reaktionswasser während der Rückflußkühlung entfernt werden entweder durch Destillation mit oder ohne ein Spaltmittel für das Kondensat der Rückflußkühlung oder durch azeotrope Trennung unter Verwendung von Hexan, Beptan oder anderen derartigen azeotropen Mitteln.

Wenn die Umwandlung der Glucose zu dem Butyl-Glucosid eingetreten ist eder wenn die Reaktionsmischung Plar ist. wird der höhere Allehol nugegeben und der überschüssige niedrigere Alkohol entfernt, vobei der Entfernungsvergang erleichtert werden kann, wenn der Pruckreduziert wird. wodurch die Destillation beschleunigt und euch vermieden wird, dass die Destillationstemperatur zu hoch steigt. Die Menge des zugegehenen hüheren Albohols liegt allgemein bei 0,5 bis 4,0 Mol pro Mol Glucose und ist abhängig von der gewünschten endsültigen Zusammensetzung oder Zubereitung, wohei das mittlere Molekulargewicht der hüheren Alkyl-Oligosaccharide, die gebildet verden, umgekehrt proportional der Menge der verwendeten höheren Allehole ist. Das bedeutet, dass Oligomere mit relativ hehem Molekulergewicht gehildet werden, vern das Molverhältnis von Alkohol zu Glucese relativ niedrig ist und umgelehrt.

Wenn nach Zugabe des höberen Alkohols der überschüssige niedrigere Alkohol entfernt worden ist, wird die bereits beconnene Alkoholaustausch-Beaktion (Transacetalisierung) fortgesetzt, indem die Peaktionsmischung auf erhöhter Temperatur gehalten wird, gesebenenfalls unter Vakuum, so dass kontituierlich der niedrigere Alkohol in dem Ausmaß, wie er und die höheren Alkyl-Glucoside und -Olisosaccharide gehildet werden, entfernt wird.

Es ist zu beachten, dass die Komponenten der Mischungen der Alkyl-Oligosaccharide, Alkyl-Glucoside und Alkanole, die nach dieser Erfindung hergestellt verden können, vie folgt variieren können:

Für alle 100 Gewichtsteile der oberflächenaktiven Mischung können vorhanden sein:

a) O bis 50 Teile einer Verbindung der Formel POH, in der P ein Kohlenwasserstoffrest im Bereich von C<sub>11</sub>H<sub>23</sub> bis C<sub>32</sub>H<sub>65</sub> ist;

- b) 10 bis 70 Teile eines Glucosides der Formel ROG, in der R dergleiche Rest wie vorstehend unter a) ist und in der G ein Glucoserest ist, der an RO durch sein erstes Kohlenstoffatom gebunden ist; und
- c) 20 bis 90 Teile einer Alkyl-Oligosaccharid-Mischung, deren Komponenten die Formel R'O(C<sub>6</sub>H<sub>1</sub>O<sub>5</sub>)<sub>m</sub>H haben, wobei in dieser Formel R' ein aliphatischer Kohlenwasserstoffrest im Bereich von C<sub>8</sub>H<sub>17</sub> bis C<sub>32</sub>H<sub>65</sub> ist und m mindestens 2, aber im Durchschnitt mindestens 3 ist.

Es ist weiterhin zu beachten, dass die Komponenten a), b) und c) in den angegebenen bestimmten Verhältnissen zueinander vorhanden sein sollen. Diese Verte
sind jedoch keine absoluten Werte, da inerte Materialien, wie niedrigere Alkyl-Glucoside, vorhanden sein können,
die den Rest der Zubereitung oder Zusammensetzung ausmachen
können. Die Art, in der diese Verhältnisse geändert werden
können, wird durch die Menge des entfernten niedrigeren
Alkohols gesteuert. Der Umfang der Reaktion kann zu jedem
Zeitpunkt bestimmt werden durch eine Untersuchung einer
Probe mit Hilfe einer Methode für die Dampfphasen-Chromatographie. Die endgültige Zusammensetzung des Produktes
ist deshalb nicht nur das Ergebnis der verwendeten Menge
des höheren Alkohols, sondern auch des Umfanges der Transacetalisierungsreaktion.

Es kann winschensvert sein, die Austauschreaktion bei gewissen niedrigen Molverhältnissen des höheren Alkohols zur Glucose zu beendigen, obwohl nennenswerte Mengen von Butyl- (oder anderen niedrigeren Alkyl-) Glycosiden zurückbleiben. Dadurch kann sichergestellt werden, dass ein Endprodukt misteht, das einen niedrigeren Alkoholgehalt und infolgedessen eine niedrigere Viskosität und Schmelzpunkt besitzt, als es erhalten verden würde, wenn die Austauschreaktion weitergeführt worden wäre. Bei höheren Molverhältnissen ist es häufig vorteilhaft, die Beaktien fortzusetzen, um mehr "aktiven" Bestandteil in der Zubereitung des Endproduktes zu erhalten. Deshalb kann die endgültige Zubereitung unterschiedliche Mengen von Butyl- oder andeven niedrigeren Alkyl-Glycosiden enthalten, die, obwohl sie nicht wesentlich zu der Oberflächenaktivität beitragen, in manchen Fällen vorteilhafte physikalische Eigenschaften ergeben.

Die relativen Mengen der verschiedenen Komponenten der neuen Alkohol, Alkyl-Glucosid und Alkyl-Oligosaccharid-Zusammensetzungen, die entstehen, verden deshalb durch das Melverhältnis von Alkohol zu Glucose und dem Umfang der Transacetalisierungsreaktion bestimmt. Es ist dadurch möglich, die Fatur der Endprodukte nach der Erfindung zu steuern, so dass Zubereitungen mit den gevilnschten Eigenschaften für die vorgeschene Anwendung des Produktes erhalten vorden. So retzt z. B. ein größerer Gehalt an höheren Alkoholen die Löslichkeit des Produktes in Vasser und alkalischen Lösungen herab, kann aber gleichzeitig eine Verbisserung der Löslichkeit ergeben oder mindestens eine urniedrigung der Viskosität des Produktes, so dass es sehr geeignet für Schmieröle oder in konmetischen Ferrulierungen sein kann. Materialien mit relativ hohen Gehalten an Alkyl-Glucosiden sind sute Detergentien für Textilien, ebuchl sie in alkalischen Lösungen nicht so löslich sein können oder so gute hydrotrope Mittel für andere nichtionische eherflächenaktiva Mittel als diejenigen, die weniger AMv1-Glucoside und mehr Albyl-Oligosaccharide enthalten.

Bei der Bestimmung oder Steuerung der Eigenschaften des Produktes ist die Länge des hydrepheben Anteils im Verhältnis zu der Anzahl der kendensierten Glucosideinheiten ein wichtiger Faktor. Jede Anderung in der Struktur des Produktes kann einen Effekt auf dessen hydrophilen oder hydropheben Charakter haben. Dadurch kann man möglicherveise zwei verschiedene Materialien herstellen mit Digenschaften, die in manchen Beziehungen ähnlich sind. So kann eine Mischung, die eine relativ große Menge von Lauryl-Glucosid enthält, ähnliche Löslichkeitseigenschaften besitzen, wie eine Mischung, die relativ große Mersen eines C<sub>24</sub>-Disaccharides enthält.

Die neuen Oligosaccharid-Zubereltungen kenn man, falls erwähscht, aus ihren Mischungen mit Albehaten und Albet-Glucosiden in einfacher Veira durch Pallung der Albet-Oligosaccharide mit einem Michtlöser, wir auchen, abtrennen. Die isolierten Oligosaccharide sind geeignet als hydrotrope Mittel für Albet-Glucoside und andere oberflächenaktive Mittel.

Es ist naheliegend und klar, dass man bei den vorstehenden Zusammensetzungen, wenn man eine Mischung von Alkyl-Oligosacchariden erhalten will, bei der der R-Pest von demjenisen in dem Alkyl-Glucosid und in dem Alkanol abweicht, die Alkyl-Oligosaccharide getrennt isolieren und dann mit der Alkyl-Glucosid-Alkanol-Mischung kombinieren muß.

In der folgenden Tabelle I verden Ergebnisse gezeigt, die erhalten wurden, bei der Bestimmung der löslichkeit bei verschiedenen Temperaturen in Vasser und in wässrigem Natriumbydrexid bei einer Serie von Verbindungen, einschließlich von einer Anzahl von Verbindungen nach dieser Erfindung. In jedem Fall wurde 1 Teil des zu lösenden Stoffes zu 99 Teilen lösungsmittel zugegeben.

# 009811/1622.

1 C B E L 1 E 1

 $\dot{(}$ 

Zu lösender ban, gebäster Stoff	Lösungsmittel		
Laurýl-Glucosia (a)	hasser	unlòsticii	0 - 163° C.
Lauryl-Glucosia (a)	12, KaGii	uniëstiën	0 - 160° C.
Laury1-61ucosic (a)	20% KaGii	unlösiich.	0 - 100° C.
Lauryl-Glucosia $^{(a)}$ (2 leile) and $c_{\rm E}{}^{\rm H}{}_{17}$ - $c_{10}{}^{\rm H}{}_{21}$			
Oligosaccharid <sup>(L)</sup> (i leil)	20% hạời	schr leichte Trübung	11 .5 .501 - 0
Lauryl-Clucosia $^{(a)}$ (2 leile) und $c_{\mathrm{S}^{\mathrm{li}_{17}}}$ - $c_{\mathrm{I}0^{\mathrm{li}_{21}}}$	162 Kaoff	•	•
(b) (b) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c	10% KaCii	sehr idichte Trübung	0 - 100° C.
Cy47-C101121 Glucosid(c)	20% Kaoii	klar, 6-46°C., trüb	40 - 160° C.
Lauryl-Glucosid (d)	Kasser	uniöslich - trüb	0 - 100° C.
Loury 1-Glucosic (c.)	25% NaOH	unlöslich	0 - 100° c.
Liuryi-Giucosia <sup>(G)</sup> (2 Teile) und C <sub>12<sup>11</sup>25.</sub>			•
OMgosaccharid <sup>(c)</sup> (1 1cil)	Gasser	klar	16 - 106° C.
Lauryl-Glucosid $^{(d)}$ (2 Teile) und $c_{12^{\mathrm{H}}25}$			
Oligosaccharid <sup>(c)</sup> (1 Teil)	25% NaOii	kiar, 6-36° C., trüb	30 - 100° C.
Lauryl-Glucosid $^{(d)}$ (1 Tcil) und $C_{12}^{\mathrm{H}_{2\mathcal{I}}}$ -			
Oligosaccharic <sup>(c)</sup> (1 Teil)	25% Noon	klar	15°°° 5
C, 18, 01 i gosaccharia (c)	Wasser	klar	43 201 - 0
c <sub>12</sub> 125 Olirosaccharid <sup>(e)</sup>	255. NaOH	klar	ි. 89 .001 • 0

_
_ <u></u>
zun
01
219511
Ţ,
L
C.
(Fort
-
[
[1:1
٠,١
اب
٠,١
~
111
e١

(a)	losungsmitte!	Lösilchkeit	
V12 <sup>3</sup> 25 Uligosaccharid (**)	50% NaOH	klar	0001
Lauryl-Glucosid (d) (1 Tell) und C, H			
Oligosaccharid (e) (2 Teile) 12 23			
・ 10 mm 1	HOPE MOR	sehr leichte 0	) - 199° C.
Jenerkungen:		Ø	

(a) Laury. Glucosid wurde wie folgt hergestellt:

reduziertem Druck entfernt wurde. Die Mischung wurde dann 4 Stunden bei 95° C unter Vakuum gehalt;n 279 Teile Dodecylalkohol während 1-3/4 Stunden zugegeben, während Butanol durch Destillation unter wobei das Butanol entfernt wurde, das sich durch die Alkoholaustauschreaktion bildete. Diese Mi-Eine Mischung aus 90 Teilen Glucose, 222 Teilen Butanol, 6 Teilen Hexan und 1 Teil Konzentrier: wobei das Reaktionswa\$ser in einem angeschlossenen Wasserseparator entfernt wurde. Dann wurden Schwefelsäure wurde gerührt und unter Riickflußlühlung für 1-1/2 Stunden auf 100-105 schung wurde mit 9 Teilen einer 50%igen Natriumhydroxidlösung neutralisiert.

den vareinigten Aceton-Waschlösungen wurde das Aceton ahdestilliert, volei ein Roh-Lauryl-Glusesia Oberschüssiger Dodecylalkohol wurde aus dem Produkt bei 150° C/2 mm Hg abdestilliert und der Rück stand wurde mit 277 Teilen Aceton gewaschen und dann mit drei 117 Teil-Portionen von Aceton. Aus erhalten wurde, das nach der Analyse 10 % von nicht umsesetztem Lautylalkehol enthielt

Vakuumdestillation dur nicht umgesetzte Alkohol entfernt und durch Muschen mit Aceton die in Aceton Eine Mischung ar. 19 Teilen dieses rohen Lauryl-Glucosides und 45 Teilen eines ähnlichen Materials, unlöslichen Oligosaccharide entfernt. Das getrocknete Endprodukt bestand aus 24 Teilen und hatte das aus einer ähoifchen Umsetzung erhalten worden war, wurde veiter gereinigt. Dazu wurde durch entsprechend der Analyse des Trimethylsilyi-Derivates mit einem Dampfphasen-Chromatograp Zusammensetzung:

12

1943689

# TABELLE I (Fortsetzung)

	Jourey: Gracoside 4.5	% Butyl-Glucoside 4.5 % Dodeevlalkohol 2.0	7 Person - Glucoside	69.0
--	-----------------------	--	----------------------	------

(b)  $C_6 H_{17}$ - $C_{16} H_{21}$  Oligosaccharid wurde wie folgt erhalten:

Eine Mischung aus 42,0 Teilen einer C<sub>Ell 7</sub>-C<sub>10</sub>H<sub>2</sub> Alkohol-Glucosid-Olifosaccharid-Mischung (70 % Feststoffe) und 40 ml Äthanol wurde längsam unter Kühren in 1600 ml Aceton gegossen. Die Mischung wurde 1 Stünde stehen gelassen und das unlösliche Material abfiltriert und zu 6,0 Teilen eines festen, in Accton unlöslichen  $C_8H_{17}$ - $C_{10}H_{21}$  Oli $_{6}$ osaccharides getrocknet.

 $3c) c_{8H_{17}}$ - $c_{10H_{21}}$  Glucosid wurde wie folgt crhalten:

Aus dem Filtrat von dem vorstehenden Versuch wurden die Lösungsmittel abgetrieben, vobei 20,6 Teile eines in Aceton unlöslichen Matcifals erhalten wurden, das vorwiegend ein C<sub>6</sub>H<sub>17</sub>-C<sub>10</sub>H<sub>21</sub> Glucosid war.

A(d) Lauryl-Glucosid, hergestellt aus Dodecylalkohol und Glucose und in ähnlicher Weise gereinigt wie a das Lauryl-Glucosid (a). das Lauryl-Glucosid (a).

% Dodecyl-Glucosid
% Butyl-Glucoside
% Dodecylalkohol
% Dodecyl-Oligosaccharid = < 3
% Dodecyl-Oligosaccharid</pre>

Analyse:

(e)  $C_{12}H_{25}$  Oligosaccharid wurde aus einer Mischung mit Dodecylalkohol und Dodecyl-Glucosid durch eine ahnliche Arbeitsweise erhalten, wie sie für  $C_8H_{17}$ - $C_{10}H_{21}$  Oligosaccharid unter (b) vorstehend be-. schrieben ist

### Reispiel 1

Herstellung einer Lauryl-Glucosid - Lauryl-Oligosaccharid - Laurylalkohol - Mischung.

Eine Mischung aus 720 Teilen Glucose, 1779 Teilen n-Butanol und 8 Teilen konzentrierter Schweselsäure wurde gerührt und unter Rückslußkühlung auf 100-110°C in einem Kolben nit einem angeschlossenen Vasserseparator erwärmt, wobei Hexan zur Abtrennung des Vassers in der Falle verwendet vurde. Nachdem die theoretische Mense an Vasser gesammelt vorden war (18 Teile auf 180 Teile Glucose) wurden 2132 Teile Laurylalkohol zurereben und das überschüssige Putanol vurde durch Destillation entseint. Each dem Alkoholaustausch, bei dem der Laurylalkohol mit den Butyl-Glucosiden reagierte und das bei der Reaktion schildete Butanol aus dem Kolben abdestilliert wurde, wurde eine Dampsphasen-Chromatographie von den Trimethylsilyl-Derivaten durchgeführt. Nach Peendigung des Austausches wurde die Beaktionsmischung mit einer Natriumhydroxidlösung neutwalisiert.

Ein 250 Teile Anteil dieser Mischung wurde einer Destillatien bis zu einer Kelbentemperatur von 145° C bei 10 mm He unterworfen. Es wurder 117 Teile Destillat (Inurylalkohol) und 133 Teile Rückstand erhalten. Fine 10 Teile Probe des Pückstandes wurde dann für die Analyse und Untersuchung entnommen. Dann wurde die Destillation bis zu einer Kolbentemperatur von 150° C forteesetzt, webei weitere 22 Teile Destillat abgetrieben wurden. Das als Rückstand zurückbleibende Produkt bestand aus 98 Teilen einer Mischung von Laurylalkohol, Lauryl-Glucosid und Lauryl-Oligosaccharid. Diese Mischung wurde als Textilwaschmittel geprüft und zeigte bei der Analyse folgende Zusammensetzung:

Laurylalkohol	20,5	•	
lauryl-Glucosid	41		
Lauryl-Disaccharid	1-	6	
lauryl-Trisaccharid	ò		
Lauryl-Tetrasaccharid	7	ç	
Lauryl-Pentasaccharid	5	د.	
Höhere laury!-Olico-			_
saccharide	3,5		(durch Differenz)

### Reispiel 2

## Herstellung von Octadecyl-Oligosaccharid.

Eine Mischung aus 180 Teilen Glucose, 444 Teilen Butanol, 40 Teilen Bezan und 2 Teilen Fenzentrierte Schwefelsäure warde in einem Folben mit einem angeschlossen Vasserseparator umgesetzt, vobei das Reaktiensvasser während der Bildung der Butyl-Glycoride obgeschieden und gesommelt wurde. Dann wurden 500 Teile Stearylallehol zugegeben und das Eutanol wurde abdestilliert. Die Bischung wurde bei 100-105° C und bei 4-5 mm Hg gehalten, vebei die Alleholaustauschreaktion eintrat. Dann wurde die Nicchung mit 50 Nigem wässrisen Natriumhydronid neutralisiert. Das Produkt wurde siehenmal mit 3-liter Mengen Aceten gewaschen. Er wirden insgesemt 490 Teile eines in Aceten lüslichen Matterials exhalten, des bei der Analyse (Dampfphasen-Chrematingraphic des Trimethylsilyl-Derivates) ergab, daß es sich um eine Mischung von Stearylellichel und Stearyl-Glucosid handelt. Der in Aceten unlägliche Anteil von 137 Teilen ergab bei einer ähnlichen Analyse, daß er nur Fleine Mengen von Stearylalkohol und kein Stearyl-Glucosid enthiclt; er bestand ous 97.2 % Feststoffen, 44,86 % Kohlenstoff und 7,32 % Masserstoff. Die theoretische Elementaranalyse für ein Optadecyl-Oligosaccharid, das im Mittel 12,5 kondensierte Glycosideinheiten enthält, entspricht 48,5 % l'ohlenstoff und 7,22 % Masserstoff.

Eine 35 Teile Probe dieses Octadecyl-Oligosaccharides und 300 Teile 0,5 n-Chlorvasserstoffsäure wurden unter Rühren und Pückflußkühlung 20 Stunden erwärmt und dann fünfmal mit 200 ml Anteilen von Bexan extrahiert. Pei der Destillation der Bexanextrakte erhielt man 4,1 g zurückgewonnenes Octadecanol. Dieses entspricht der Menge, die bei der Bydrolyse eines Octadecyl-Oligosaccharides mit im Mittel 12,5 kondensierten Saccharideinheiten zu erwarten ist.

### Peispiel 3

Perstellung von Butylcarbityl-Oligosacchariden und Buryl-carbityl-Glucosid.

Eine Mischung aus 180 Teilen Glucose, 648 Teilen Butoxyäthoxyäthanol ("Butylcarbitol"), etwa 15 Teilen Hexan und 2 Teilen konzentrierter Schwefelsäure unrde unter Rühren und Rückflußkühlung auf 105°C für 6 Stunden erwärmt, vobei 21,0 Teile Wasser in einem Wasserseparator entfernt wurden. Während dieser Reaktion fiel ein Feststoff aus. Die Mischung wurde neutralisiert und filtriert. Der Rückstand wurde zweimal mit Toluol gewaschen und dann getrocknet, wobei 101 Teile eines dunkelgelben Pulvers erhalten wurden. Aus der Dampfphasen-Chromatographie des Trimethylsilyl-Derivates war die Abwesenheit von Butylcarbityl-Glucosid und Butylcarbitol zu erschen. Der Feststoff (Butylcarbityl-Oligosaccharide) war in Aceton unlöslich. Aus den vereinigten Filtraten und dem Toluolvaschmittel wurden die Lösungsmittel und das Butylcarbitol abdestilliert, wobei 127 Teile eines Materials erhalten wurden, das vorwiegend das Butylcarbityl-Glucosid war.

### Beispiel 4

Herstellung einer Mischung von Alkoholen, Alkyl-Glucosiden und Alkyl-Oligosacchariden, bei denen die Alkylgruppe in jeder Komponente eine Mischung von C<sub>12</sub>H<sub>25</sub> und C<sub>13</sub>H<sub>27</sub> ist.

Eine Mischung aus 90 Teilen Glucose, 111 Teilen Butanol, etwa 4 Teilen Hexan und 0,25 Teilen konzentrierter Schwefelsüure wurde unter Rühren und Rückflußkühlung zum Sieden erwärmt, wobei 10 Teile Wasser in einem Wasserseparator aufgefangen wurden. Dann wurden 127 Teile einer Mischung von Alkanolen zugegeben, die vorwiegend aus etwa gleichen Teilen von n-Dodecanol und n-Tridecanol bestanden. Die Mischung wurde bei 100-110° C/10 mm Hg gehalten, wobei Butanol durch Destillation entfernt wurde und die Alkoholaustauschreaktion eintrat. Dann wurde die Mischung mit 5 Teilen 50 %iger Natriumhydroxidlösung neutralisiert. Sie wurde verdünnt mit 150 Teilen Heptan und dabei entstand eine nahezu klare Lösung. Es wurde eine Probe entnommen für die Prüfung als oberflächenaktives Mittel in Benzin.

### Beispiel 4a

Herstellung einer Mischung von Octadecylalkohol, Octadecyl-Glucosid und Octadecyl-Oligosacchariden.

In Ahnlicher Weise wurde eine Mischung von Octadecylalkohol, Octadecyl-Glucosid und Octadecyl-Oligosaccharid aus 90 Teilen Glucose, 224 Teilen Butanol, 6 Teilen Hexan, 2 Teilen Schwefelsäure und 405 Teilen Octadecanol hergestellt. Nach der Entfernung von überschüssigem Octadecanol durch Destillation (Ausbeute 308 Teile) wurde die Mischung auf ihre löslichkeit in Ölen untersucht. In mineralischem Seehundstran und in hech aromatischem Öl erhielt man mit 0.5 % und 2.0 % klare Lösungen. Für die Analyse als Korrosiensinhibitor in Moterölen wurde eine klare lösung durch Mischen von 10 Teilen des Preduktes mit 90 Teilen von einem S.A.E. 10 Motoröl erhalten.

Die Analyse des Produktes zeigte, daß es 15 % Octodecanol, 25 % Octodecyl-Glucosid und 60 % Octodecyl-Oligoraccharide enthielt, wobei alle Prozentangaben sich auf das Gewicht beziehen.

### Beispiel 5

Merstellung einer Mischung eines austernüren Armonium-Kationischen, oberflächenahtiven Mittels und einer Aikvi-Glücesid -Alkvi-Oligosaccharid - Alkanol - Mischung

Eine Mischung von 3.2 Teilen einer 50 Tigen aktiven wissrigen Lösung eines quaternären Armenium-hatienischen, eterflachen-aktiven Mittels und 6.4 Teilen einer Alkyl-Glowesid. Alkyl-Oligosacharid und Alkanol-Mischung, bei der die Alkylreste vorwiegend eine Mischung von n-C<sub>12</sub>H<sub>05</sub> und n-C<sub>12</sub>H<sub>05</sub> Alkylgruppen waren, wurde in 60 Teilen Värser gelört, vobei eine klare Lösung mit einem pH von 10.2 erhalten wurde. Ein Gewebe, das mit dieser Mischung behandelt worden war, hatte antibactericide Eigenschaften.

### Reispiel 6

Herstellung von verschiedenen Mischungen von Alkanolen, Alkyl-Glucosiden und Alkyl-Oligosaschariden.

Die allgemeine Arbeitsweise für die Synthese einer Mischung von Alkanolen, Albyl-Glucosiden und Albyl-Oligosaccheriden aus Glucose und honeren Alkaholen über ein Butyl-Glycosid als Zwischenprodukt, wie sie schon beschrieben wurde, wurde verwendet, um eine Vielzahl von Produkten herzustellen. Bei diesen Versuchen wurde als Alkahol eine im Handel erhältliche Mischung verwendet, die vorwiegend Dodecyl- und Tridecylalkahole enthielt und zur Bildung von C<sub>12</sub>H<sub>25</sub> und C<sub>13</sub>H<sub>27</sub> Alkanolen, Alkyl-Glycosiden und Alkyl-Oligosacchariden führte. Es wurden verschiedene Mol Verhältnisse von

Alkohol zu Glucose verwendet und die Produkte wurden durch Dempfphasen-Chromategraphie der Trimethylsilyl-Derivate untersucht. Die Ergebnisse werden in der folgenden Tabelle II gezeigt:

### TABELLE II

Molverhaltnis Alkohol/ Glucose	Höhere Allohole	: Höhere Allyl- Giucoside	" Putyl- Glucosid	
0.5	25.6	14.5	7.5	52.4
$\frac{0.5}{0.5}$ (a)	25.6 3.3	22.6	25.8	49.1
0.5	16.1		21.0	67.4
$\frac{0.5}{0.5}(a)$	2.4			£1.6
		12.5	1.5	
$\frac{0.75}{0.75}$ (a)	25.2	21.2	20.5	23.1
0.75	5.3	30.3	30.8	33.6
0.75(a)	29.5	io 'é	10.8	20.0
$\frac{0.75}{0.75}$ (a)	6.8	3. 35	15.6	46.8
1.0 1.0	25.0	10.1	15.0	31.0
	5.7	30.6	24.6	26.0
1.0	36.0	10.6	3.0	40.5
1.0(a)	(3	22.3	4.?	67.2
1.0 1.0(a)	30. <i>6</i>	16	11.4	31.4
1.0 <sup>(a)</sup>	7.7	17.0	26.5	٠٠.٤
• •	30.0	10.5	6.0	32.7
1.0(a)	6.0	11 0	26.5	56.0
1.5.	45.0	14.0	1.1	24.0
$\frac{1.5}{1.5}$ (a)	3	31.0	1.8	63.9
1 6	46.7	10.5	•	31.9
$\frac{1.5}{1.5}$ (a)	(.0	32.0	4.0	58.0
1 5	۵۹.0	16.6	4.0	30.4
1.5 1.5(a)	7.3	34.0	6.0	50.7
, (v)	1.8	47	11.8	39.7
3.0(n) 3.0(n)	1.5	49.3	7.8	45.1

### Remerkungen:

<sup>(</sup>a) Der größte Teil des überschüssigen Alkohols wurde durch Destillation entfernt. Alle diese Produkte, die weniger als 10% Alkehol enthielten, waren löslich oder nehezu löslich in 50% igen Natriumhydroxidlösungen bei einem Niveau von 1% und waren aktiv als Detercentien für Textilien.

<sup>(</sup>b) Durch Differenz bestimmt.

Es wurden ähnliche Produkte unter Verwendung einer händelsüblichen Mischung aus C<sub>12</sub>H<sub>25</sub> bis C<sub>15</sub>H<sub>31</sub> Alkoholen hergestellt. Die Produkte waren C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>, C<sub>13</sub>H<sub>27</sub>, C<sub>14</sub>H<sub>29</sub> und C<sub>15</sub>H<sub>31</sub> Alkanole, Alkyl-Glycoside und Alkyl-Oligosaccharide. Pure Analysenwerte sind in der folgenden Tabelle III angegeben.

### TAPELLE III

Molverhältnis Alkohol/ Glukese	Höhere All-ohole	Höhere Allyl- Glucoside	% Rutyl- Glucosid	% Alkyl- Oligo- saccharide(b)
1 :	.:7.6	14.5	1.0	36.9
. (a)	1.2	24.5	1.2	72.1
• •	49.0	1., 1	1.6	35.3
1.5(a)	2.6	201.3	1.5	65.6
2.0	57.3	17.0	1.5	24.2
?.0(a)	1.0	36.7	2.3	60.0
3.0	66.0	15.0	1.0	1ፆ.በ
3.0 3.0(a)	0.5	64.3	1.5	53.5

### Bemerkungen:

- (a) Der grifte Teil des überschüssigen Alkohols wurde durch Destillation entfernt. Alle Produkte, die veniger als 16 7 Alkohol enthalten, waren löslich oder nahem löslich in 10 %igen Natriumhydroxid-lösungen bei einem Niveau von 1 % und waren außerdem gute Detergentien für Textilien.
- (b) Durch Differenz bestimmt.

### Beispiel 7

From the dir fleiche allsemeine Arbeitsweise zur Herstellung einer Scrie von Alkul-Olisosacchurid-Alkyl-Glucosid-Alannol-Mischungen verwendet. Diese roben Mischungen wirden mit Aceten gewaschen, um den Alkohol und das Alkyl-Glucosid zu entsernen. Die zurückbleibenden Alkyl-Oligosacchurid-Mischungen wurden durch Dampfphasen-Chromatographie des Trimethylsilyl-Derivates untersucht und die Ergebnisse sind in der folgenden Tabelle zusammengestellt:

Alkelgruppen	MAIkvl-Oligosaccharide mit mehr als 2 kondensierten Glycosid-Einheiten
C <sub>12</sub> H <sub>25</sub>	82
с <sub>14</sub> н <sub>29</sub>	95
C <sub>16</sub> H <sub>33</sub>	
C, 01127	

# 18

### Patentansprüche:

(1.)Ein oberflächenaktives Alkyl-Oligosaccharid der Formel

in der R ein aliphatischer Kohlenwasserstoffrest aus dem Bereich von  $C_{11}H_{23}$  bis  $C_{32}H_{65}$  ist, der Rest  $(C_6H_{10}O_5)$  eine Glycosyleinheit ist, <u>m</u> mindestens 2, im Mittel aber 3 oder mehr, ist und eine der Glycosyleinheiten über ihr Kohlenstoffatom eins an RO gebunden ist.

- 2. Alkyl-Oligosaccharid nach Anspruch 1, dadurch gekenn-zeichnet, daß R  $C_{12}H_{25}$  ist.
- 3. Alkyl-Oligosaccharid nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R C<sub>14</sub>H<sub>29</sub> ist.
- 4. Alkyl-Oligosaccharid nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R  $C_{16}^{H}$ 33 ist.
- 5. Alkyl-Oligosaccharid nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R  $C_{1c}H_{3.7}$  ist.
- Alkyl-Olicosaccharid nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R eine Mischung von C<sub>12</sub>H<sub>25</sub> und C<sub>13</sub>H<sub>27</sub> ist.
- Alkyl-Olisosaccharid nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R eine Mischung von C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>, C<sub>13</sub>H<sub>27</sub>, C<sub>14</sub>H<sub>29</sub> und C<sub>15</sub>H<sub>31</sub> ist.
- 8. Eine Mischung, bestehend im wesentlichen aus Alkyl-Oligosacchariden, Alkyl-Glucosiden und Alkanolen, deren oberflüchenaktive Bestandteile für alle anwesenden 100 Gewichtsteile besteht aus:
  - (a) O bis 50 Teile einer Verbindung der Formel ROH, in der R ein aliphatischer Kohlenwasserstoffrest aus dem Bereich von C<sub>11</sub>H<sub>23</sub> bis C<sub>32</sub>H<sub>65</sub> ist,

- 19
- (b) 10 bis 70 Teile eines Glucosides der Formel ROG, in der R die gleiche Bedeutung wie in (a) vorstehend hat, und G ein Glucoserest ist, der durch sein Kohlenstoffatom eins an RO gebunden ist, und
- (c) 20 bis 90 Teile einer Alkyl-Oligosaccharid-Mischung, deren Komponenten eine Struktur der Formel

$$R' \cap (C_6 H_{10} \cap 5)_{\underline{m}} H$$

haben, in der R' ein aliphatischer Kohlenwasserstoffrest aus dem Bereich von  $C_{8}I_{17}$  bis  $C_{32}I_{65}$  ist, der Rest ( $C_{6}I_{10}O_{5}$ ) eine Glycosyleinheit ist, <u>m</u> mindestens 2, aber im Nittel 3 eder mehr, ist und eine der Glycosyleinheiten durch ihr Kohlenstoffatom eins an PO gebunden ist.

- 9. Mischung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß sowohl R als auch R'  $C_{12}H_{25}$  sind.
- 10. Mischung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß sowohl R als auch R' C<sub>14</sub>H<sub>29</sub> sind.
- 11. Mischung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß sowohl R als auch R'  $C_{16}^{\rm H}_{33}$  sind.
- Mischung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß sowohl R als auch R' C<sub>18</sub>H<sub>37</sub> sind.
- 13. Mischung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß sowohl R als auch R' Mischungen von C<sub>12</sub>H<sub>25</sub> und C<sub>13</sub>H<sub>27</sub> sind.
- 14. Mischung nach Änspruch 8, dadurch gekennzeichnet. daß sowohl R als auch R' Mischungen von C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>, C<sub>13</sub>H<sub>27</sub>, C<sub>16</sub>H<sub>29</sub> und C<sub>15</sub>H<sub>31</sub> sind.